NOVEL GROUND KRILL MEAT AND PRODUCTION THEREOF

Patent Number:

JP2100654

Publication date:

1990-04-12

Inventor(s):

WAKAMEDA ATSUSHI; others: 02

Applicant(s)::

TAIYO FISHERY CO LTD; others: 01

Requested Patent:

☐ JP2100654

Application Number: JP19880253476 19881007

Priority Number(s):

IPC Classification: A23L1/325 ; A23L1/33 ; C12N9/10

EC Classification:

Equivalents:

Abstract

PURPOSE: To obtain the subject ground meat excellent in the ability to form boiled fish paste without affecting color, smell and taste of a product by adding a specific amount of a transglutaminase derived from a microorganism to a krill sinew.

CONSTITUTION:A transglutaminase derived from a microorganism (preferably produced by a bacterium of the genus Streptoverticillium) in an amount of 0.1-700u/g protein, preferably 1-140u/g protein is added to a krill sinew preferably in steps after a leaching step to afford the objective ground meat.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

19日本国特許庁(JP)

10 特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-100654

®Int. Cl. 3	識別記号	庁内整理番号	43公開	平成2年(1990)4月12日
A 23 L 1/3	325 101 B	7732-4B 2114-4B		
1/3 C 12 N 9/1		7732-4B 2114-4B 7823-4B 審査請求	未請求	青求項の数 7 (全10頁)

❷発明の名称 新規なオキアミすり身とその製造法

②特 願 昭63-253476

②出 顕 昭63(1988)10月7日

烟発 明 者 若 目 田 篤 東京都中央区月島3-2-9 大洋漁業株式会社大洋研究 所内

⑩発 明 者 市 原 泰 幸 東京都中央区月島3-2-9 大洋漁業株式会社大洋研究 所内

②発 明 者 本 木 正 雄 神奈川県川崎市川崎区鈴木町1番1号 味の素株式会社中 央研究所内

①出 顧 人 大洋漁業株式会社 東京都千代田区大手町1丁目1番2号 ②出 顧 人 味の素株式会社 東京都中央区京橋1丁目5番8号

⑩代 理 人 弁理士 川口 義雄 外3名

明細書の浄書(内容に変更なし) 明 朝 朝 割

1. 発明の名称

新規なオキアミすり身とその製造法

- 2. 特許請求の範囲
- (1) オキアミ筋肉に、微生物由来のトランスグルタミナーゼを 0.1~700u/g蛋白添加することを特徴とするオキアミすり身の製造法。
- ② 水晒し工程以後の工程でオキアミ筋肉に做生物由来のトランスグルタミナーぜを載加することを特徴とする請求項1のオキアミすり身の製造法。
- G3 すり身製造の工程において、肉の温度を10℃以下に保つことを特徴とする請求項1または2記載のオキアミすり身の製造法。
- (4) 漁獲後8時間以内のオキアミを原料とすることを特徴とする請求項1または2記載のオキアミすり身の製造法
- G) 鉱加物として燐酸塩を使用しないことを特徴

とする簡求項1または2記載のオキアミすり身の

製造法

- の トランスグルタミナーゼがズレブトベルチシ リウム風の隣によって産生されたものであること を特徴とする請求項1記載のオキアミすり身の製 造法。
- の 請求項1~6のいずれかに記載の方法によって製造された新規なオキアミすり身。
- 3.発明の詳細な説明
- (産業上の利用分野)

本発明は、オキアミ筋肉に微生物山来のトランスグルタミナーゼを作用させておられる新規なオキアミすり身とその製造法に関する。

(従来の技術)

オキアミすり身は、通常、以下のようにして製 造される。即ち、原料となるがオキアミから、頭、 内臓、殻を除去し、筋肉部位を集めて水晒しを行 ない説水したのち、鬣加物を混合してすり身とす る。所望により諏結して冷凍スリ身とする。

初られた不要結又は冷凍すり身の品質評価は、 通常、すり身から実際にかまぼこを試作し、その かまぼこの弾力、凹みなどの物性を微観により測 定し、所望により色、臭い、味などの官能検査を 加えることによって行なわれる。

オキアミすり身の製造は、以上のような方法によって行なわれているが、すけそうだらを原料としたすり身に比べぎその品質は、非常に低いのが現状である。その理由として、様々な事が考えられるが、オキアミすり身の主成分であるアクトミオシン(あるいはミオシン)が、すけそうだらのそれに比べて製造係不安定で変性しやすいことがあげられる。即ち、これはすり身の製造工程に放ける温度管理が非常に難しいことを意味する。非た、もうひとつの理由としては、オキアミの肝臓

更に規意研究を続行した結果、トランスグルタミナーゼ(以下、TGaseと略記することがある。)がオキアミすり身の品質を改善することを見いだした。すなわち、すり身の製造工程中においてTGaseを添加することによって、すり身の品質(主に弾力、保水性、しなやかさ(凹みに関係))が著しく改善されることを知った。

また、通常のすり身には品質改良剤として燐酸塩(主として、かまぼこに凹みと弾力を付与する目的を有する。)が添加される場合が多いが、燐酸塩を添加せずにその代替としてTGaseを添加した場合でも、通常のすり身とほぼ同等の品質のすり身を製造できることを知った。

更には、T G a s e によりすり身の凍結変性の 防止されることも知った。

そして、このような知見に終づいて、本発明を 完成した。 解から筋肉にプロテアーせが設出し易く、一度筋 肉に浸潤したプロテアーゼはなかなか除去されな い点である。

従って、このオキアミの筋肉蛋白質の不安定性やプロテアーゼの汚染を考慮したすり身の製造方法が求められるが、現時点において有効な方法はない。したがって、なんらかの添加物にってこれらの欠点を補う必要があった。

(発明が解決しようとする問題点)

本発明者は、以上のような軽糠に基づさ、オキアミすり身の品質、とくにかまほこ形成能を改良しようとする蒸加物を種々検討した結果、食品に凝加し得るものであり、かつ製品の色、臭い、味に影響をおよぼすことなく、少値で効果の得られる物は思いだせなかった。

(問題点を解決するための手段)

先に述べたような状況において、本発明者は、

TGascの添加は、一般的なすり分製造工程のうち、採肉工程から後のどこの工程で加えてもよいが、添加物混合又は水晒しの際に添加するのが実際的であって、こうすることによって簡便な操作で大きな効果を得ることができる。

このようにして得られる魚肉すり身は、適常の 魚肉すり身と同様に取り扱うことができ、冷凍保 食されて変雑におかれる。

本発明の魚肉不凍結又は冷凍すり身の製造法は、 採肉工程以後の工程においてオキアミ筋肉にトランスクルタミナーせを作用させる以外は、従来の すり身の製造法に準ずるので、前紀工程以外につ いては特に説明を要するところはない。

トランスグルタミナーゼには、その起源によって種々あり、例えばモルモットの肝臓から分離したもの(以下、MTGaseと略記することがある)を挙げることができる。前者のMTGase

は、例えば、特別的58--14964 好に記載の方法で 調製することができる。被者のBTGaseは、 昭和62年特別が第165067号に係わる新規群系であって、その酵素特性、製造方等については別項に 記載する。本発明で使用するトランスグルタミナ ーゼは、その酵素的な特徴および安価に大量に入 手できることからBTGaseである。

オキアミすり身の製造工程中、番加物混合工程でオキアミ筋肉にトランスグルタミナーゼを添加するには、何らの展難もなく、従来の緩加物とともにBTGaseを緩加するとよい。一般に、すり身にはその品質を報持するために整類が緩加されるが、BTGaseの効果は割類の緩加によって低下することはない。また、従来の緩加物中、精酸塩は、所型により、従来適り使用してもよい。
の代替してもよい。

ナーせを作用させるには、次のようにする。すなわち、オキアミ筋肉に対し、水を加えた原料肉に対してBTGaseを 0.001~5 重量部、好ましくは 0.01~1 重量部を加えて撹拌し、脱水、延加物を混合してすり身とする。使用する水の質は特に制限はないが、原料肉と同量程度から5倍量程までが望ましい。

図みに、オキアミ猫肉すり身は、そのなかに含まれる蛋白質のうちその殆んどはアクトミオシンであるが、その他水溶性蛋白質、基質蛋白質が微性ながら含まれており、複雑な蛋白質の混合系を成している。従来の知見によれば、すり身から作られる減り製品の弾力や保水性は、アクトミオシンの性質に強く影響を受けることが知られている。したがって、本発明のすり身の製造法において、BTGaseは主にアクトミオシンに作用していると考えられる。すなわち、遊戯のミオシンやア

BTGaseの原料オキアミ筋肉への感加量は、0.1~700 u/g 蛋白、好ましくは、 1~140u/g蛋白である。添加量が少ないと、原料オキアミ筋肉に対するBTGaseの結合層が少なく効果が小さい。また、多過ぎると、BTGaseの効果が極めて早く現われるために撹拌、成型などの加工機作が難しくなること、約られた加工品の品質が低下することを認めた。

このBTGaseの添加量は、BTGaseの 酵素活性が2u/mg の編合、原料オキアミ筋肉 100 電量部に対して0.001~5 塑量部、好ましくは0.01 ~1 重量部に相当するが、酵素の精製度合いおよ び活性の強さによって添加増を加減する。

BTGaseは、MTGascのようにその活性を発現するための特定物質依存性がないので、MTGaseより使い易い場合も多々ある。

水嶋し工程でオキアミ筋肉にトランスグルタミ

クチンおよびその両者が結合したアクトミオシンにBTGaseが作用し、該蛋白質を架構高分子化していると推定される。しかし、アクトミオシン以外の蛋白質についても、BTGaseが作用していることは十分に考えられるので、これらの効果がすべて総合された結果としてすり身の品質が向上されるものと推定される。

(新規トランスグルタミナーゼ B T C a s e)
(1)トランスグルタミナーゼとその出来

トランスグルタミナーゼ(「Gase)は、ベ プチド鎖内にあるグルタミン残基のエーカルボキシアミド基のアシル転移反応を触媒する酵素である。この「Gaseは、アシル受容体としてタンパク関中のリジン残基のモーアミノ基が作用すると、分子内及び分子間にモー(エーGlu)ー Lys架構結合が形成される。また水がアシル受容体として機能するときは、グルタミン残猛が脱 アミド化されグルタミン酸残堪になる反応を進行させる酵素である。

T G a s e のこのような性質により、T G a s c を用いて タンパク 含有溶液 又はスラリーをゲル化させることができる。

TGascは、これまでモルモット町由来のもの(MTGase)などの動物由来のものが知られているが、動物由来のものは、安価にまた大量に入手するのが困難であり、タンパク質をゲル化するときは酵素濃度および基質濃度を共に高くする必要があり、またCa²¹依存性であるので用途が糾異される。

本発明で使用する新規トランスグルタミナーゼ (BTGase)は、微生物、例えば、ストレブ トペルチシリウム関の簡により産生されるもので あるが、微生物由来のTGaseについての報告 は現時点ではない。

これら微生物を培養し、トランスグルタミナー せを取得するための培養法及び精製法等は次の通 りである。

本発明で使用する微生物由来のBTGas c は安価に供給され、かつ特製も容易であるので実用性が大である。また、BTGaseを用いることにより、カルシウム非存在下又カルシウム存在下のいずれでも酵素(BTGasc) 難度 及び 基質 讃度が非常に低いところで品質の優れたゲル 化物を製造できるという利点がある。

ØBTGaseの製造

BTGaseを産生する微生物は、例えば、ストレプトベルチシリウム・グリセオカルネウム
(Streptoverticillium griseocarneum) IFO
12776、ストレプトベルチシリウム・シナモネウム・サブ・エスピー・シナモネウム

(Streptoverticillium cinnamoneum sub sp. cinnamoneum) | FO 12852、ストレプトベルチシリウム・モバラエンス (Streptoverticillium mobaraense) | FO 13819等があげられる。

有機窒素源としては大豆、米、トウモロコシ、小麦などの粉、糖、脱脂粕をはじめコーンスティープリカー、ペプトン、肉エキス、カゼイン、アミノ酸、酵母エキス等が挙げられる。無機塩及び塩量米養素としては、リン酸、マグネシウム、カリウム、鉄、カルシウム、亜鉛等の塩類の他ピタミン、非イオン界面活性剤、消泡剤等の菌の生育やBTGaseの産生を促進するものであれば必返に応じて使用出来る。

培養は好気的条件で、培養温度は前が発育し BTGaseが産生する範囲であれば良く、好ま しくは25~35℃である。培養時間は、条件により 異なるが、BTGaseが最も産生される時間ま で培養すれば良く、通常 2~4 日程度である。

BTGaseは液体培養では培養散中に溶解されており、培養的子後培養液より図形分を除いた 培養ろ液より採取される。 培養ろ波よりBTGaseを精製するには、道常酵素精製に用いられるあらゆる方法が使用出来る。

5% FeCt₃ · 6H₂ O (0.1N - HCt に溶解)

上記溶液の1:1:1の混合液を試薬Bとする。

酵来被の 0.05 配に試要 A 0.5 配を加えて混合し
37℃で 10分間反応後、試要 B を加えて反応停止と
F e 錯体の形成を行った後 525 nmの吸光度を測定
する。対似としてあらかじめ無失活させた酵素液
を用いて同様に反応させたものの吸光度を測定し、
財素液との吸光度差を求める。別に酵素液のかわりにしーグルタミン酸 7 ーモノヒドロキサム酸を
用いて検節線を作成し、前記吸光度差より生成されたヒドロキサム酸の固を求め、1分間に1 4 モルのヒドロキサム酸を生成する酵素活性を1単位とした。

CD B T G a s e の 酵素特性

上のようにして得られる精製BTGase、即

BTGaseの活性研定はベンジルオキシカルボニルーしーグルタミニルグリシンとヒドロキシルアミンを基質としてCa^{2・}非存在下で反応を行い、生成したヒドロキサム酸をトリクロロ計酸存在下で鉄増体を形成させ525nm の吸収を測定し、ヒドロキサム酸の量を検配線より求め活性を算出する。

BTGase括性は、特に記載しないかざり以下に記載する方法により測定した。

(活性) 測定法)

試養A 0.2Mトリス塩酸銀額液 (pH 6.0)

0.1Mヒドロキシルアミン

0.01 M 還元型グルタチオン

0.03 Mペンジルオキシカルポニルー

L - グルタミニルグリシン

試養B 3N-塩酸

12% - トリクロロ酐酸

ちストレプトベチシリウム・モバランス I F O 13819のトランスクルタミナーゼ (B T G - 1 と命名)、ストレプトベルチシリウム・グリセオカルネウム I F O 12776のトランスグルタミナーゼ (B T G - 2 と命名)、ストレプトベルチシリウム・シナモネウム・サブ・エスピー・シナモネウム I F O 12852のトランスグルタミナーゼ (B T G - 3 と命名) についての酵素化学的性質は次の通り。

a) 至適 pH:

基質としてベンジルオキシカルボニルーもーグルタミニルグリシンとヒドロキシルアミンを使用した場合、37℃、10分反応で、BTG-1の至適pHは 6~7付近にあり、BTG-3の至過pHは 6~7付近にある。

b) 至遊温度:

基質としてベンジルオキシカルボニルー L ーグルタミニルグリシンとヒドロキシルアミンを使用した場合、 pH 6 、10分反応で、B T G ー 1 の至適温度は55℃付近であり、B T G ー 2 の至適温度は45℃付近であり、B T G ー 3 の至適温度は45℃付近にある。

c) pH安定性:

37℃、10分間処理で、B T G - 1 は pH 5~9 で安定であり、B T G - 2 は pH 5~9 で安定で あり、B T G - 3 は pH 6~9 で安定である。

d) 温度安定性:

pH 7 で 10分 間処理では、B T G - 1 は 40℃では 88% 活性が残存し、50℃では 74% 活性が残存し、B T G - 2 は 40℃では 86% 活性が残存し、50℃では 56% 活性が残存し、B T G - 3 は 40℃で 80% 活性が残存し、50℃では 53% 活性が残存しる。

表 - 1

界	И	B T G - 1	B I G - 2	BTG-3
		x	x	x
CBZ-GIn	- G y	100	100	100
CBZ-61n	-Gly-oEt	63	44	42
CBZ-Gin	- G 1 n - G I y	38	39	35
C 8 7 - G 1 y	-Gln-Gly-Gly	8	12	11
CBZ-Gly	-Gly-Gin-Gly	23	5.8	60
CBZ-GIn		0	0	0
C B Z - A s p	- G l y	O	o	0
Gly-Gln	- G y	0	a	0

f) 金属イオンの影響:

活性測定系に 1 MM 設度になるように各種金属イオンを加えて影響を調べた(結果は表 - 2 に示される)。いずれのBTGase6Cu²+、フn²+により活性が別害される。

c) 基質特異性:

各BTGaseを用い、各種合成基質とヒドロキシルアミンとの反応を調べた。いずれのBTGaseも合成基質がベンジルオキシカルボニルアスパラギニルグリシン、ベンジルオキシカルボニルグルタミニルグリシンの場合反応しない。しかし合成基質がベンジルオキシカルボニルグルタミニルグリシンの場合の反応性は最も高い。この時の各種合成基質環度は5mMとした。結果は表 - 1に示される。

なお、表 - 1 中のCBZはベンジルオキシカルボニル基の略であり、G Inはグルタミル基の略であり、G byはグリシル基の略であり、A spはアスパラギニル基の略である。

表 - 2

金属イオン	B⊺G-1	B T G - 2	B T G - 3
	×	x	×
None	100	100	100
Ca Cl 2	101	102	102
Back ₂	101	99	105
C o Cf 2	103	103	103
CuCt ₂	79	82	86
FeCL3	96	104	106
K C≇	96	99	105
Mace ₂	102	104	103
Mn CL 2	98	97	97
Na C£	99	102	101
Ni Ct ₂	102	100	101
P b (CH ₃ COO) ₂	97	97	100
Sr CL 2	100	101	100
Zn CŁ ₂	15	2 4	2 4

0) 阻害剤の影響:

各和客利を 1 ■Mになるように加え、25℃、30 分放置後、括性を測定した(結果は表~3に示される)。いずれのBTGaseもパラクロロマーキュリー安息香酸(PCMBと略する)、N-エチルマレイミド(NEMと略する)、モノヨード酢酸により活性が阻害される。

表 - 3

別 害 剤	B T G - 1	B 1 G - 2	B1G-3
	x	x	x
None	100	100	100
FDTA	102	98	99
РСМВ	5.4	61	63
NEM	5	5	3
モノョード 酢酸	6.4	50	67
PMSF	104	95	101

表 - 3 中PMSFはフェニルメチルスルホニ

にはCa²⁺の活性に及ぼす影響を示す。表-4および表-5より明らかのように従来主として研究されているMTGaseと放線値由来のBTGaseとには酵素化学的性質において種々の差が見られ、特に温度安定性、分子腫、等電点、基質特異性に差が見られる。また、Ca²⁺の存在下及び非存在下においてもBTGaseは作用する点でもMTGaseとは可らかな光がみられる。従って、BTGaseの各酵来はMTGaseとはその性質を異にするものと考えられる。

ルフルオライドの略である。

10) 等電点:

アンホライン等電点電気泳動により求めたところ、BTG-1の等電点 plは 9付近であり、BTG-2の等電点 plは 9.7付近であり、BTG-3の等電点 plは 9.8付近である。

i) 分子母:

S D S ディスク電気泳動法より求めたところ、 B T G - 1 の分子量は約38,000であり、B T G - 2 の分子値は約41,000であり、B T G - 3 の分子 値は約41,000である。

j) MTGaseとの比較:

次にBTGascとモルモット肝由来のトランスグルタミナーゼ(MTGasc)との性質を比較する。尚、MTGaseは、特開昭 58-149645号に記載された方法で調製した。

表一4には各群素化学的性質の比較を、表一5

表~-4

	B T G - 1	B T G - 2	B T G - 3	MlGase
子语 pH	6~-7	6~7	6~ 7	6
pH安定性	5~9	5~9	6~-9	6~7.5
至過處度	55℃付近	45℃付近	45°C 1916	50~55℃
温度安定性(%)		}		
40℃残存率	88	86	80	96
50℃残存率	74	56	53	40
分子器	#338,000	8 941,000	# 541,000	# 990,000
等電点	9. 0	9.7	9.8	4.5
基質特異性(%)				
C8Z-Gin-Gly	100	100	100	100
CB7+GIn-Gly-of t	ಟ	44	42	122
CBZ-Gin-Gin-Gly	38	39	35	288
CBZ-Gly-Gln-Gty-Gly	8	12	11	126
CB7-Gly-Gly-Gln-Gly	23	58	60	27

≵ - 5

企風イオン	BIG-1	BTG-2	BTG-3	MTGase
	%	%	%	%
None	99	98	100	a
1mM CaCe2	100	100	99	39
SMM COCE2	100	100	98	100

W) B T G a s e の製造機

a) BTG-1の製造

ストレプトベルチシリウム・モバラエンス「ドO 13819を追地組成ポリペプトン 0.2%、グリコース 0.5%、リン酸ニカリウム 0.2%、摘肢マグネシウム 0.1%からなる培地(pH 7) 200配に接種し、30℃、48時間培養し、得られた種培養液をポリペプトン 2.0%、ラスターゲン 2.0%、リン酸ニカリウム 0.2%、硫酸マグネシウム 0.1%、財団エキス 0.2%、消旋剤としてアデカノール(商品名、加電化社製品) 0.05%からなる培地20

Mリン酸穀飯液(pH7)で緩断液を用いて平衡化させた。

得られた政格液を同級物液で予め平衡化しておいたセファデックスGー75(ファルマシアファインケミカル社製)を含むカラムに通し、同級物液を流して溶出液を分画した。この結果活性動分は単一のピークとして溶出された。このものの比活性は、培養ろ液に対し 625倍であり、回収率は47%であった。

b) BTG-2の製造

BTG-1の場合と簡様にして、ストレプトペルチシリウム・クリセオカルネウム IFO 12776 を30℃で3日間消費後ろ過し、培養液19ℓを初た。このものの活性は0.28u/載であった。

BTG-1の場合と同様な方法で酵素を精製して、SDSディスク電気泳動で単一の酵素をえた。

ℓ (p日7)に加え30℃で3日間培養後ろ過し、培養液18.5ℓ 得た。このものの活性は、0.35u/配である。

培養液を塩酸で pH 6.5 に調整し、予め 0.05M
リン酸越糖液 (pH 6.5)で平衡化しておいたCG ~
50 (商品名、オルガノ社製品)のカラムに通した。
この操作でトランスグルタミナーせば吸料された。
さらに同種糖液で不純蛋白質を洗い取り配をついた。
らに 0.05~ 0.5 Mの間級 面の 地活性の 高い かまして かい なるように が 数 で アルーセファロースのカラムに 通した。 更に で トランスグルタミナー せば 吸 若された。 更に で トランスグルタミナー せば 吸 若された。 更に 0.05M リン酸 数 物 液 (pH 7)で 不純蛋白質を 先い 液 した 後、 0~1 Mの食塩液 包配をつく めた。 し で 常出液を 回収 し 比 活性の 高い 動分を 集めた。 U 下 6000 段を 使い 濃縮し、 0.5 M の 食塩を含む 0.05

c) BTG-3の製造

BTG-1の組合と同様にして、ストレプトペルチシリウム・シナモネウム・サブ・エスピー・シナモネウム IFO 12852を30℃で3口培養後ろ過し、培養液18.5 £を得た。このものの酵素活性は 0.5 u / ㎡であった。

B T G・1 の場合と簡様な方法で酵素を特製して、S D S ディスク電気泳動で単一の酵素を得た。以下、実施例を揚げて本発明を更に説明する。なお、本実施例においては、B T G ~ 1 を主に用いたが、B T G ~ 2 および B T G ~ 3 についても、

BTG-1とほぼ伺様な結果が行られた。

(実施例)

実施例に於いて、かまぼこ形成能はレオメーターで次のように測定し、また、部は重量部である。 弾 カ:弾力及び凹みの測定は、レオメーター 及び凹み (フドーエ乗社製)で、5のブランジ ャーを用いて測定した。サンプルの形状は、直径23mm、高さ30mm。 プランジャーをかまほこに押し込んだときに、かまほこが破断するのに要する力を弾力(g) 破断するまでに移動したプランジンャーの距離を凹(mm)として表わした。

保水性:一般的に、すり身に水を加えると、かまぼこの弾力と凹みは低下する。すり身に水を加え、弾力が約 800g になるように調整する。このとき加えた水の歯が多いほどそのすり身の保水性は高いとする。

実施例1

水捌け直後のオキアミの 100部から頭、内蔵、殻を除去し、残った筋肉(オキアミの尾肉に相当し、むき身と呼ぶ)を集めて、むき身の3倍量の清水

表 -- 1

		养力(g)		四み(***)	
原	#4	旗档前	及粘接	溴粘前	陳桔後
本雅明	ŋ	670	651	11.2	11,2
すり	Э				
対照の		270	243	8.1	7.9
すり	9				

表1の結果よりBTG-1を添加したものは、 若しく弾力と凹みが改善され、好ましい品質のす り身であった。

実施例 2

水揚げ直後のオキアミから実施例1の方法で得たむき身を 2~30℃の温度で4時間保管し、実施例1に従って、BTG-1を蒸加したすり身を6検体得た。

各すり身の品質を表ってに示した。

を加え、3分間撹拌した後脱水した。この脱水内に添加物として砂糖4部、ソルビトール4部、類酸塩 0.2部(トリポリ類酸塩およびビロ類酸塩を1対1で混合したもの)、BTG-1を 0.02 部くわえて混合、製粘して冷凍すり身とした。対照は、BTG-1を含まないものとした。

(イ)両試作すり身のそれぞれ 100部に対して食塩3 部を加え、塩酸锶で良く批拌した。協造したすり身はケーシングに詰め、で 1 時間座らせた後、90℃の協治中で20分間加熱し、水冷した。このようにして得られたものは一種のかまほこであって、このものについて物性を測定した。

(ロ) 一方、前記両試作すり身をそれぞれ − 30℃ にて独結して冷凍すり身とし、 − 20℃で1か月間 貯蔵したのち解凍して、(イ)と間様にしてかま ほこを類製し、このものについて物性を測定した。

表 - 2

保管温度(℃)	新力(g)	비 용 (RE)
2	638	12.9
5	659	12.9
10	629	12.3
15	480	9. 2
20	352	8.8
30	170	7.0

この結果より、オキアミの保管温度は低い方が 望ましく、好ましくは10℃以下であることが分かる。

実施 例 3

実施例1で得たオキアミ脱水肉に以下のような 添加物を加えてよく混合したすり身を製造し、一 20℃で1か月間貯蔵したのち、解凍してその品質 を測定した。 サンプル番号 添 加

ソルビトール 8部 1

ソルビトール 8郎, 燐酸塩 0.28%

ソルピトール B 芯 、B T G 0.02 芯

表 - 3

原料	ग्रेग के (इ)	凹 み(**)
1	260	8.1
2	280	8 . 2
3	690	10.7

実施例 4

実施例1の方法で製造した本発明の冷凍すり身 を同じく-20℃で1か月間貯蔵した後回答し、す り身 100郎に対して水40郡を加え、その全休園に 対し、3部の食塩を加え、塩油物でよく撹拌し、 実施例1(イ)に従ってかまほこを調製し、品質 を評価した。

また、対照の冷凍すり身には解凍後水を5都加

手 続 補 正 綯

〒11月15日

特許庁長官 古 田 文 覧 殿

1 事件の表示 昭和63年特許願第253476号

新規なオキアミすり身とその製造法 2. 発明の名称

3 補正をする者

事件との関係 特許出願人

大洋脑泵株式会社

(ほか1名)

東京都新宿区新宿 1丁目 1番14号 山田ビル 4 代 型 人 (郵便番号 160) 電話 (03) 354-8623 資訊: | 11| 口 **弦 (作**情) 介理士

(ほか3名)

- 5. 制正命令の日付 自 発
- 6 補正により増加する請求項の数
- 7. 補正の対象 明確露及び委任状
- 8 瀬正の内容
- (1) 正式明額齿を別紙の適り補充する。(内容に変更なし)
- ② 責任状 [(006) 味の素株式会社]を別紙の海び橋充する。 、 特計厂

えて同様にかまぼこを調製し、その品質を比較し た。粘果を裹4に示した。

表 - 4

原 料	奔力(g)	四3 (10日)
本発明のすり身	279	9.0
対照のすり分	2 1 1	7.5

以上の結果から、本発制のすり身は対照にくら べ、より多くの水を保つことが明らかとなった。 (発明の効果)

本発明により従来のオキアミすり身に比較し、 全く新しいすり身の製造が可能となった。即ち本 法によって、オキアミすり身の著しい品質向上が 認められ、今後は、オキアミ貫原の有効な活用法 の1つを提供するものとなる。